母公開特許公報(A) 平4-46120

®int. Ct. ¹

(?

 ❸公開 平成4年(1992)2月17日

A 61 K 31/395

ABC ABE 7475-4C

ABE ABL

8931-4B 6701-4C

C 12 P 17/18 # C 07 D 227/12

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

会発明の名称 血管新生抑制剤

②特 願 平2-152099

図出 顔 平2(1990)6月11日

@発明者 佐野

浩

東京都町田市玉川学園7-19-16

砂発明 者玉沖

達也智

東京都町田市本町田2662-13 東京都世田谷区瀬田5-12-7

@発明者 大村

木木がたい古代がいて 12 (

⑦出 頤 人 協和解酵工業株式会社

東京都千代田区大手町1丁目6番1号

明 細 :

1.発明の名称

血复数生物制剂

2.特許網点の範囲

一般式 (1)

(式中、PiおよびPiは Leまたは一端になって裕 合を表わし、PiおよびPiが Ceの場合、PiとPiお よびPiとPiはそれぞれ一緒になって結合を表わし、 PiおよびPiは IIを表わす。PiおよびPiが一緒になって結合を表わす場合、PiはOCHiまたは Ceを表 わし、PiはB またはNH-√1を表わし、PiはBまた はDiを表わし、Pi、PiおよびPiは、PiがGCONB。の 場合のおよびのは一緒になって-0-または転合を表わし、R*およびP*が一緒になって-0-C0-0-を扱わす場合、P*はBrを扱わす。)で表わされるハーピッイシン誘導体を有効成分とする血管新生抑制剤。

3. 発明の浄細な説明

産業上の利用分野

本是明は、血管原生抑制剤に関する。血管病生 抑制剤は、血管の異常神経によって発症する疾患、 たとえばりョウマチ性関節炎、病尿病性綱膜症、未 熱児綱膜症、老人性質及無変性、
即隔治癌時の過 刺腫原形成の予防または治療薬として期待される。 徙来の技術

血質新生抑制作用を育する物質としては、たとえばメドロキシブロゲステロン、破酸化多層体、 年軟骨電油出版などが知られており、またコーチ ゾンとヘバリンの併用によって、血質斯生を抑制 することができることも知られている。

ハーピマイシンはアンサマイシン系統生物質に 分類される抗生物質で除草活性、抗タバコモザイ タピールス活性およびP388ロイケミア、BIG メラノーマ、L1210 ロイケミア、ルイス・ラング・カルシノーマ、エーリッヒ・アサイテス・カルシノーマなどを用いたマウス安設動物系において抗腫瘍活性を示すことが知られている。ある機のハーピマイシンの誘導体がエーリッピ・アサイチス・カルシノーマを用いたマウス実験動物系において抗腫瘍活性を育することが知られている〔ジャーナル・オブ・アンタイパイポティクス (J. Antibiotics) 37、1264 (1984) ;39、415 (1986)〕。

また、ハービマイシンAおよびその誘導体が溶化した細胞を正常の細胞に分化させることが知られている $\{ モレキュラー・アンド・セルラー・パイオ ロジー (No1, <math>\{ z \}, \{ 1, 0 \}, \{ 1, 0 \} \}$)。 2198(1986)、 $\mathcal{S}_{+} = \mathcal{F}_{+} \mathcal{F}_{+$

発明が解決しようとする課題

本発明の自的は医薬品として有用な新しい血管 新生抑熱剤を提供することにある。

を提供する。

3

以下に、化合物(|) の具体例およびそれぞれ の物理化学的性質を示す。

(i) 化合物 1 - 1

TLC R(値:0.5) (ベンセン:酢酸エチル=)(1)

静 点: 138元

庭光度: [α:2] = +125.0° (c 0,5. CHC 8:2) 鉄外部駅収スペクトル: A ex- nm(ε) 272(23.900) マススペクトル: m/z 530(M*, Co-R., N, D. o) 水条板松気共鳴スペクトル(580(8°, 中) : δ (ppm) 6.98(1R. dd. J=~1.0.1), 5H2), 6.59(1R. dd, J=2.0, 2.0Hz), 6.46()N. dd, J=1), 5.11.5Hz), 5.80(j和, dσ. J=1), 5.11.5Hz), 4.56(jN, dσ. J=

課題を軽決するための手段

本発明によれば、一般気())

(式中、R'およびR'は(ℓまたは一部になって結合を表わし、R'およびR'が(ℓの場合、R'とR'だよびR'がとP'はそれぞれ一特になって結合を表わし、R'およびR'が一時になって結合を表わず場合、R'はBCInまたは Cℓを失わし、R'はBまたはNR一〇 を表わし、R'はBまたはNR一〇 を表わし、R'があよびR'は、R'がOCONH,の場合P'およびP'が一篇になって-0-または結合を表わし、R'およびP'が一篇になって-0-または結合を表わし、R'およびP'が一篇になって-0-または結合を表わし、R'およびP'が一篇になって-0-または結合を表わし、R'およびP'が一篇になって-0-または結合を表わし、R'およびP'が一篇になって-0-または結合を表わし、R'およびP'が一篇になって-0-または結合を表わし、R'はBrを表わす。トで表わられるハービッイシン器頭体を育効或分とする血管新生抑制剤

11 5Hz), 4, 17 (1H, 5), 2, 95 (1H, 6, J=9, OHz). 1, 33 (3H, t)

123 化合物 1 - 2

特別平 4-46120(3)

(3) 化合物[-3

TLC R(粒: 0.63 (ペンゼン: アセトン=1.3)

融 点:1881 (分解)

節光度: [#] 25 = +56* (c 0 5. EHC 2 s)

高分解能マススペクトル: m/t 5?8,239

(Cっっりょってよれっひ。としての計算値 578.239)

水果核磁気共鳴スペクトル (CDC & a 中):

8 (ppm) 7,23(1H, d. J=2,3Hz). 5,60(LH, dd. J=2. 3. 3. 0Hz). 5, 99 (1A, dd, J=7, 61, 1, 6Hz). 5.80 (1H. brs). 5.51 ([H. ad. J=1, 0, 7, 1Hz). 5.10 (iR. brd. J=7.68x), 4.50 (IR. d. J=3.0 Hz), 1.65(3F. d, J=J, [Hz)

J=2 7. 10.6Hz1, 4.66()H. dd. J=2.7. 9.8Hz), 1. 15 (3R. d. Ja]. 3Hz)

元素分析·C 60, 26, 11 6, 98, N 2 45, E # 12, 89 CaabatCをsKOeとしての計算値:

C 69.74, H 8.74, N 2.53, C# 12.64

(5) 化合物 1-5

TLC N値:0.45 (ペンゼン:アセトン=7:3)

姓 点: 178七 (分解)

胺光度: (α)²³ = +93° (c l.5. CHC±₃) だ外接吸収2<9 HB . λ_{max} am(ε) 258(18.600)

★系統供気尖鳴スペクトル(CDC €) 中):

δ (μρπ) 8.32(18, d. J≠0.9Hz). 6.42(19, qč. J=1, 1, 11, 382), 6, 32 (18, dd. J=i1, 5,

元素分析: C 60.01. H 6.92, N 4.71, C # 5.89 CasHasCをNaDe としての計算値:

C 60. 18. 8 6, 80. N 4, 84, C# 6 05

(4) 化全物 1-4

TLC RI親:0 89 (ペンゼン:アセトン:7:3)

蔵 点: 199℃ (分解)

虚党度: [α]²¹ = ÷99° (c 0.5, CHCℓ₃) だ外線吸収スペラトル . A man (s) 271(23,500)

新分解能マススペクトル ; p/ょ 553, 200 - (CamilanClandaとしての計算値 - 553, 200) 水素核磁気共鳴スペタトル(CDC E s 中): 8 (ppm) 7.88 (iH. d. J-2.5Hz). 6.63 (IH. dd. J=2. D. 2, 582). 6, 55 (18, d. J=13, 582),

5, 86 (1N. dd. J-9 B. 13, 5Hz), 4, 99 (1N. dd.

12. 5Hz). 5. 30 (tH, dd, J=10. 6. 71. 5Hz). 5. 28 (1H. ad. J=1. G. 9, 882), 5 03 (1H. d. J=3 482). 4.43(18, dd. J=6 982). 4.00 (18. de, J=9.1. 10.6Hz). 3. 18(1ff. de. J=1, 8. 10, 082), 2, 25 (18. m), 1, 26 (34. d. J-1. (Hz.)

元素分析 · E 54.89, B 6.32, N 4.26, B: 12.68 EssRaiBiRsOs としての計算値 :

C 55. 20. H 6 34, # 4, 29, Br 12, 10

(6) 化合物 [- 6

TLC RI盤: 0.84 (ベンゼン アセトン=7:3)

健 点: 132℃ (分解)

脏光度 . 〔☆ : 21 = ÷83 (c 0.5, CHCℓs)

繁外級吸収3<014 : i i → ne(τ) 268(12,000) 水森核磁気共鳴スペクトル(CDC&。中):

δ (ppm) 7, 28()4, qd, J=1, 2, 12, 2Hz), 6, 81()8, d, J=1, SHz), 4, 81(1H, d, J=7, 3Hz), 4, 87(1H, s), 4, 32(1H, d, J=9, 4Hz), 2, 32(1H, m), t, 83(3H, s)

元事分析: C 48.97. H 5.31. N 1.93, Bt 2) 69 CooktaBe 90.0 としての計算額:

(49.24、 H 5.38、 M 1.92、 Br 2). 16
 化合物 1 ー 1 および 1 ー 2 は特開昭 63-218620
 号公報に、化合物 1 ー 3 ー 1 ー 6 はジャーナル・オブ・アンタイパイオティクス(J Antibiotics).
 39、 415(1986)にそれぞれ製造法とともに記載されている公知物質である。

化合物(1)は投与の目的および方法により、 常法により興製された収剤、環粒剤、粉剤、カブ セル剤、シロップ剤、飲養剤、クリーム剤、注射 剤などの形で投与することができる。とくに注射 剤の形で用いるのが好ましい。注射剤として用い る場合、生理食塩水、ブドケ糖、ラクトース、マ

もし D su : > 2 0 0 mg / kgであった。

試験例 2

 到受精卵の提尿膜内の血管新生に対する抑制作用

 エヌ・タナカらの方法 (エクスペリメンタル・パソロジー (Experimental Pathology) 30 . 141

 (1986) に逆い、致受情報の残職終内の血管新生に対する化合物(1)の作用を調べた。

| 1 ~ 2 0 窓の 4.5 自幹の路の受精即に小穴を 開刊、後尿族上に蘇酸ビニルーエテレン共変合体 (EPAD: 三井・・デュオン社製)に対入した試験化 合物を設置し、3 〒でで 2 白間野卵器内で将紫後、 108 のプマ油乳酵(イントラリボス (intrairpost): ミドリー学社製) 」のを設尿膜内に生入し、護尿 膜内に発生される血管に対する試験化合物の抑制 作用の程度を吸掘した。

てなわち、 血管形成の認められない領域が3 m 力上の類卵を定金抑制を示した発卵とし、抑制率 を次式で算出した。

 ンニット注射度に適当な界面活動制たとえばTagen® 80を助称として加えそこへ化合物 (1) を懸濁させ、これを1~1000cg/kg、1日1~3回で静脈内あるいは局所に投与する。

化合物(十)は血管新生作用を何し、ハービマイシンAと比較して低密性である。また化合物の一部はハービマイシンAが示すような販存の血管に対する作用がないことから、血管の異常難矩によって発症する硬々の疾患たとえば、リュッチ性関節炎、糖尿病性糖酸症、未動児相反症、老人性黄斑部変性、創構治無等の過剰超度形成などに有用である。次に化合物(1)の毒性および素型作用について、試験例で説明する。

試験例1

急性套性試験

6 長齢、雄のDDYマウス(25 ± 12、1群3四)に、2%のアラビアゴムを含む生理食塩水に懸濁した試験化合物を腹腔内に投与し、24時間後の生存体から50%生存投与量(1 D so)を上げ下げ生で舞出した結果、化合物(1)はいず

またフィッシャー (fischer) の正確確立法により p 調を求めた。いずれのデータもp 質は 0.0 5 以 下であった。

その結果を第1表に示す。第1数に示したように、本義明の化合物は、0.01~10㎡/毎の役与で、有意な血質新生抑制作用が認められた。 試験例3

既存の政策に対する作用実験

1 (1) 日日の野卵を用いて試験例2と同様にして 試験化台物を設置、培養し、機保護内にすでに形 成されている血管に対する作用を調べた。度等の 血管の相关が観察されるものを一、変化がないも のを一として翌1 女に示す。

化合物		40名4年(%)	既存血管に 対する作用
. i – i	0. 1 1 1 0	; <u>2</u> ; 0 0 1 1 0 0 0	+
i — 2	0. 0 1 G. l 1 I O	2	+
[-3	0. ! 1 ;	1 2 5 0 1 0 0	+
1 - 4	O. ! ! ! ! ! ! ! ! ! ! ! ! ! ! ! ! ! ! !	1 2 8 5 1 0 0	+
[- 5	0. 0 1 0. 1 1	1 0 3 0 3 5 3 0	-
1 – 6	0. 0 1 · 0. i 1 1 0	1 0 3 0 3 0 3 0	-
ハーピマイ シン人	0. D 1 0. l 1	0 50 100	+

以下に本発明を実施例で示す。

奖施例 控射列

化合物(F・1)の200gをエタノール20 2に解放した後、ミリポアフィルター(孔径0.22 ム)で加圧炉通して無虧化をおこなう。得られる 無筋が緩5.0mを得色パイアルに分差し、常在に より凌縮変換し、50mアパイアルの放結を提利 を得る。

発明の効果

本発明により、医薬品として有用な新しい血管 新生抑制剤が提供される。

特許出願人(102) 協和醫院工業程式会社 代表者 加 節 等 夫代(201)